

15. EFSA, 2012. Statement on the applicability of the Margin of Exposure approach for the safety assessment of impurities which are both genotoxic and carcinogenic in substances added to food/feed. EFSA Journal 2012a, 10 (3):2578
16. EFSA. Exploring options for providing preliminary advice about possible human health risks based on the concept of threshold of toxicological concern (TTC). EFSA Journal 2012;10(7):2750
17. IPCS. Environmental Health Criteria 70. Principles for the Safety Assessment of Food Additives and Contaminants in Food, WHO, Geneva, 1987,
18. IPCS. IPCS Risk Assessment Terminology (Part 1: IPCS/OECD Key Generic terms used in Chemical Hazard/Risk Assessment, 2004
19. IPCS. Chemical-specific adjustment factors for interspecies differences and human variability: Guidance document for use of data in dose/concentration response assessment (Harmonization Project Document №2), 2005
20. JECFA. WHO Technical Report Series. General Principles Governing the Use of Food Additives, First Report of the Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives. 129, WHO, Geneva, 1957
21. JECFA. WHO Technical Report Series, Evaluation of certain food additives and the contaminants mercury, lead, and cadmium. Sixteenth report of the Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives. №505, 1972
22. JECFA. Evaluation of certain food additives. 21 report of the Joint FAO/WHO Expert Committee on Food Additives. №617, Geneva, 1978
23. Naumann BD, Silverman KC, Dixit R, Faria EC, Sargent EV. Case studies of categorical data derived adjustment factors. Human and Ecological Risk Assessment 7, 61-105, 2001.
24. SCF. Opinion on additives in nutrient preparations for use in infant formulae, follow-on formulae and weaning foods. 7 June 1996
25. SCF. Opinion of the Scientific Committee of Food on the applicability of the ADI (Acceptable Daily Intake) for food additives to infants. 1998.
26. WHO. Chemical-specific adjustment factors for interspecies differences and human variability: guidance document for use of data in dose/concentration response assessment, Geneva, 2005
27. WHO, Environmental Health Criteria 240. Principles and Method for the Risk Assessment of Chemicals in Food, Geneva, 2009



БЪЛГАРСКИ
ФАРМАЦЕВТИЧЕН
СЪЮЗ



БЪЛГАРСКО
СДРУЖЕНИЕ ЗА
ОНКОЛОГИЧНА
ФАРМАЦИЯ

INSTITUT
FRANÇAIS
BULGARIE



ЗА ВТОРИ ПЪТ В БЪЛГАРИЯ СЕ ПРОВЕДЕ ОСНОВЕН МАСТЪР КЛАС ПО ОНКОЛОГИЧНА ФАРМАЦИЯ, ОРГАНИЗИРАН ОТ БЪЛГАРСКИЯ ФАРМАЦЕВТИЧЕН СЪЮЗ (БФС) И БЪЛГАРСКОТО СДРУЖЕНИЕ ЗА ОНКОЛОГИЧНА ФАРМАЦИЯ (БСОФ)

Обучението се проведе като съпътстващо събитие в рамките на Българските фармацевтични дни 2018 г. Триденевният курс даде базови знания и умения, свързани с лекарствените продукти за системно лечение на злокачествени заболявания – механизъм на действие, начин на приготвяне, устройство и оборудване на помещенията за разтваряне на цитостатици. Разгледани бяха и личните предпазни средства, които трябва да се използват от персонала при работа с цитостатици. Обучението се основава на Стандарт за качество в областта на онкологичната фармация (QUAPOS), разработен и утвърден от European Society of Oncology Pharmacy (ESOP) и Правилата за добра фармацевтична практика и се проведе от лектори от България и ESOP от Франция и Турция.

В курса участваха основно магистър-фармацевти и помощник-фармацевти, които практикуват в лечебни заведения за болнична помощ, където се провежда лечение на пациенти с онкологични и злокачествени хематологични заболявания.

Лекциите бяха изнесени от:

Проф. Ален Астие – водещ лектор от Франция, заместник-председател на ESOP за периода 2016 – 2019 г., професор по клинична фармакология и биофармация, ръководител на катедра „Фармация” в университетска болница „Анри Мондор”, Париж, Франция.

Маг.-фарм. Ахмет Боснак, дф – лектор от Република Турция, заместник-председател на ESOP за периода 2016 – 2019 г.

Маг.-фарм. Велина Григорова – лектор от България, комисар на ESOP в Европейската агенция за лекарствата, Председател на Професионалната организация на болничните фармацевти в България и член на УС на БФС.

Маг.-фарм. Мариана Енева – лектор от България, ръководител на болничната аптека при МБАЛ „Надежда“, гр. София.

Всички участници завършиха успешно курса и получиха сертификат от БФС и ESOP.

Проведеният Мастер клас по онкологична фармация беше подкрепен с грант от Френския институт в България.

